## PCT

#### 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 91/09097 C10M 169/04 // (C10M 169/04 A1 C10M 107/34, 129/76, 137/04) C10N 40/30 (43) 国際公開日 1991年6月27日(27.06.1991) (21) 国際出願番号 PCT/JP90/01469 添付公開書類 国際調査報告書 (22) 国際出顧日 1990年11月13日(13.11.90) (30)優先権データ 特顧平1/322559 1989年12月14日(14.12.89) JΡ 特願平2/87014 1990年3月31日(31.03.90) JP (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 出光興産株式会社(IDEMITSU KOSAN CO., LTD.)[JP/JP] 〒100 東京都千代田区丸の内三丁目1番1号 Tokyo. (JP) (72)発明者;および (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 精木啓通(SEIKI, Hiromichi)[JP/JP] 金子正人(KANEKO, Masato)[JP/JP] 〒299-01 千葉県市原市姉崎海岸24番地4 出光興産株式会社内 Chiba, (JP) (74) 代理人 弁理士 大谷 保(OHTANI, Tamotsu) 〒105 東京都港区虎ノ門5丁目10番13号 マガタニピル4階 Tokyo, (JP) (81) 指定国 AT(欧州特許), BE(欧州特許), CH(欧州特許), DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許). GR(欧州特許), IT(欧州特許), JP, KR, LU(欧州特許),

#### (54) Title: REFRIGERATOR OIL COMPOSITION FOR HYDROFLUOROCARBON REFRIGERANT

#### (54) 発明の名称

NL(欧州特許), SE(欧州特許), US.

水素含有弗化炭化水素冷媒用冷凍機油組成物

#### (57) Abstract

A refrigerator oil composition for a hydrofluorocarbon (hydrogen-containing flon) refrigerant, characterized by comprising a polyoxyalkylene glycol derivative and/or a specified polyester compound and added thereto (a) a partial fatty acid ester of a polyhydric alcohol and (b) a phosphate compound and/or a phosphite compound. It is excellent in the compatibility with a hydrogen-containing flon refrigerant, such as flon (134a), and in the lubricity, and utilizable as a refrigerator oil useful for an improvement in the resistance to abrasion, particularly between an aluminum material and a steel material.

ポリオキシアルキレングリコール誘導体及び/又は特定のポリエステル化合物に、(a)多価アルコール部分脂肪酸エステル及び(b)ホスフェート化合物及び/又はホスファイト化合物を配合することを特徴とする水素含有弗化炭化水素(水素含有フロン)冷媒用冷凍機油組成物が開示されている。

本発明の組成物は、フロン134a等の水素含有フロン冷媒との相溶性にすぐれるとともに、潤滑性能にすぐれ、しかも耐摩耗性、特にアルミニウム材と鋼材との間の耐摩耗性向上に有効な冷凍機油として利用することが可能である。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出順のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストーリア ア AU オーストード BB パルトード BE パルルーナリア BG ブルルンル アカナツル CA アナウンル CF 中コンイン・ジャン・スコル・ジャン アール エコル・ジャン アール CS スコートルコッ ア DE ドデン DK ア ア

ML マリ MN モーリング ロックイ ルタイタイク・シーリー・シーリー・シーリー・ NO ファーリー・ファート NO ボルーー・ファー・ SD ススセピャール SD ススセピャード SD ススセピャード SD ススセピャード ST スセピャード TT ナード TT オード TT オード TT オード TT オード

#### 明細書

水素含有弗化炭化水素冷媒用冷凍機油組成物技術分野

本発明は水素含有フロン冷媒用冷凍機油組成物に関し、詳しくは環境汚染で問題となっている冷媒のジクロジフルオロメタン(以下、フロン12と称す)等の弗素化炭化水素(フロン化合物)の代替となりうる1,1,2ーテトラフルオロエタン(以下、フロン134aと称す)等の水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有弗化アルカン等)(以下、水素含有非化。)との相溶性が良好で、水合耐摩耗性および潤滑性能に優れた冷凍機油組成物に関するものである。

# 背景技術

近年、環境汚染のおそれのないフロン134a等の水素含有フロン冷媒を用いる冷凍機の潤滑油として、ポリオキシアルキレングリコール誘導体が、上記水素含有フロン冷媒との相溶性が高い点で有効であることが報告されている(米国特許第4,755,316号明細書)。

しかしながら、これらのポリオキシアルキレング リコール誘導体は、上記の冷媒雰囲気下では、耐摩 耗性に劣り、特に冷凍機のアルミニウム材と鋼材と の間の摩耗を増大させ、実用上大きな問題がある。 このアルミニウム材と鋼材の摩擦部分は、レシュー部 タイプの圧縮機では、ピストンとピストンシュー部 分など、ロータリータイプの圧縮機では、ベーンと ハウジング部分などに使用されており、潤滑上重要 な要素である。

一方、冷凍機油等に使用されている従来の極圧剤は、水素含有フロン冷媒下では、安定性を害するとともに、耐摩耗効果が充分でなく、実用に耐えるものではなかった。

## 発明の開示

WO 91/09097

すなわち本発明は、(A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体及び(B) 4 0 ℃における動粘度が 5 ~ 1 0 0 0 cSt でありかつエステル結合を二個以上有するポリエステル化合物から選ばれた少なくとも 1 種の化合物に、 (a) 多価アルコール部分脂肪酸エステル及び(b) ホスフェート化合物及びホスファイト化合物から選ばれた少なくとも 1 種の化合物を配

合したことを特徴とする水素含有フロン冷媒用冷凍 機油組成物を提供するものである。

また、本発明は上記冷凍機油組成物を用いて、冷媒として水素含有フロン化合物を使用する圧縮型冷凍機の潤滑を行うことを特徴とする潤滑方法を提供し、更に本発明は、コンプレッサー、冷媒としての水素含有フロン化合物及び潤滑油としての上記冷凍機油組成物からなる圧縮型冷凍システムを提供するものである。

## 発明を実施するための最良の形態

本発明の冷凍機油組成物の主成分は、(A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体、(B) 4 0 ℃における動粘度が 5 ~ 1 0 0 0 cSt であってエステル結合を二個以上有するポリエステル化合物あるいはこれら(A),(B)の混合物である。

ここで(A)成分であるポリオキシアルキレング リコール誘導体としては、各種のものがあり、用途 等に応じて適宜選定すればよい。その好適なものと しては、

一般式 R¹-O-(R²O)<sub>m</sub>-R³・・・(I) あるいは 一般式

C H<sub>2</sub>-O-(R<sup>4</sup>O)<sub>n</sub>-R<sup>5</sup>
C H-O-(R<sup>6</sup>O)<sub>p</sub>-R<sup>7</sup>
C H<sub>2</sub>-O-(R<sup>8</sup>O)<sub>r</sub>-R<sup>9</sup>

(式中、R¹, R³, R⁵, R¹及びR³は、それぞれ水素, 炭素数 1 ~ 2 0 のアルキル基, 炭素数 2 ~ 2 0

のアルケニル基、炭素数  $2 \sim 20$  のアルキニル基、炭素数  $1 \sim 20$  のアシル基、炭素数  $6 \sim 20$  のアリール基、炭素数  $7 \sim 20$  のアラルキル基又は炭素数  $4 \sim 20$  のシクロアルキル基を示し、 $R^2$ 、 $R^4$ 、 $R^6$  及び  $R^8$ は、それぞれ炭素数  $2 \sim 4$  のアルキレン基を示す。 m は  $3 \sim 100$  の数を示し、 n , p 及び r は、式  $3 \leq n + p + r \leq 100$  を満たす正の数である。)

で表わされる化合物があげられ、これらを単独で又 は二種以上混合して用いればよい。式中のR¹、R³、 R<sup>5</sup>, R<sup>7</sup>及びR<sup>9</sup>は前述した如く、水素のほか、炭 素数1~20のアルキル基(メチル基、エチル基、 プロピル基、プチル基等)、炭素数2~20のアル ケニル基(ビニル基、アリル基、プテニル基等)、 炭素数2~20のアルキニル基(エチニル基,プロ ピニル基等), 炭素数6~20のアリール基(フェ ニル基、トリル基、キシリル基、ノニルフェニル基、 ドデシルフェニル基等)、炭素数7~20のアラル キル基(ベンジル基、フェネチル基等)又は炭素数 4~20のシクロアルキル基 (シクロヘキシル基, シクロヘプチル基、メチルシクロヘキシル基、ノニ ルシクロヘキシル基等)を示す。そのうち水素、炭 素数1~10のアルキル基が好ましい。とりわけ、 一般式(I)のR¹およびR³が共に、メチル基であ るものが最適である。

また、R<sup>2</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>6</sup>及びR<sup>8</sup>は、それぞれ炭素数

 $2 \sim 4$  のアルキレン基(つまり、エチレン基,プロピレン基,ブチレン基)を示す。さらに、一般式(I)のmは $3 \sim 1$  0 0、好ましくは $6 \sim 6$  0 の数を示し、また、一般式(I)中のn, p及びr は、式  $3 \leq n + p + r \leq 1$  0 0、好ましくは式 $6 \leq n + p + r \leq 6$  0 を満たす正の数である。

上記一般式(I)あるいは(II)で表わされる化合物の動粘度は、一般に  $2 \sim 250 \text{ cSt}(100 \text{ C})$ の範囲が好適である。特に、一般式(I)で表わされる化合物の動粘度は、好ましくは  $5 \sim 50 \text{ cSt}$ (100 C)、更に好ましくは 6 cSt(式中のm=12)~50 cSt(100 C)、一層好ましくは 7 cSt(式中のm=14)~50 cSt(100 C)、最も好ましくは 9 cSt(式中のm=19)~50 cSt(100 C)である。

また、一般式(I)および(II)において、R<sup>2</sup>O,R<sup>4</sup>O,R<sup>6</sup>OおよびR<sup>8</sup>Oは、エチレンオキサイド単位の含量が30重量%以下の共重合物(例えば、エチレンオキサイド単位とプロピレンオキサイド単位の共重合物)であることが好ましい。

本発明で使用するポリオキシアルキレングリコール誘導体は、上記のほか、例えば

一般式

(式中、R¹ºは炭素数1~10の一価の炭化水素基、R¹¹~R¹⁵はそれぞれ水素あるいは炭素数1~10 の一価の炭化水素基を示す。)

で表わされる構成単位を少なくとも1つ含有するポリオキシアルキレングリコール誘導体などをあげる こともできる。

一方、本発明の冷凍機油組成物では、主成分として上記(A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体に代えて、(B) 40℃における動粘度が5~100cSt、好ましくは10~500cStであって、エステル結合を二個以上有するポリエステル化合物を用いることができる。このけることがであり、用途等に応じて高空では、各種のものがあり、用途等に応じては、各種のものがあり、用途等に応じて記でできる。

(IV) ①多価カルボン酸あるいはその誘導体、

②多価アルコールあるいはその誘導体および③一価 脂肪酸あるいはその誘導体の反応生成物 (V)①多価カルボン酸あるいはその誘導体,② 多価アルコールあるいはその誘導体および④一価脂肪族アルコールあるいはその誘導体の反応生成物 (Ⅵ)②多価アルコールあるいはその誘導体および ③一価脂肪酸あるいはその誘導体の反応生成物(好ましくは当量反応生成物)

(Ⅵ) ④一価脂肪族アルコールあるいはその誘導体および①多価カルボン酸あるいはその誘導体の反応 生成物

( W ) ① 多 価 カ ル ボ ン 酸 あ る い は そ の 誘 導 体 お よ び ② 多 価 ア ル コ ー ル あ る い は そ の 誘 導 体 の 反 応 生 成 物 ここで①多価カルボン酸は、各種のものがあるが、 好 ま し く は 炭 素 数 2 ~ 1 2 の 脂 肪 族 飽 和 ジ カ ル ボ ン 酸(シュウ酸,マロン酸,コハク酸,グルタル酸, アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン 酸, セバシン酸, ドデカンー2酸など)、炭素数4 ~ 1 4 の 脂 肪 族 不 飽 和 ジ カ ル ボ ン 酸 (マ レ イ ン 酸, フマル酸、アルケニルコハク酸など)、炭素数8の 芳香族ジカルボン酸(フタル酸,イソフタル酸,テ レフタル酸など)、その他、エポキシヘキサヒドロ フタル酸等のエポキシ化物などのジカルボン酸およ び三価以上のカルボン酸、具体的にはクエン酸、ト リメリット酸、ピロメリット酸などをあげることが できる。またその誘導体としては、これら多価カル ボン酸のモノエステル、ジエステル、金属塩、無水 物,酸塩化物等がある。

②多価アルコールとしては、グリコール類(エチ レングリコール;ジエチレングリコール;トリエチ レングリコール;テトラエチレングリコール;ポリ エチレングリコール;プロピレングリコール;ジプ ロピレングリコール;ポリプロピレングリコール; 1, 2-ブチレングリコール;1,3-ブチレング リコール; 1, 4-プチレングリコール; 2, 3-ブチレングリコール;ポリブチレングリコール;2 - メチル- 2, 4-ペンタンジオール;2-エチル -1,3-ヘキサンジオールなど)をはじめ、グリ セリン、ヒンダードアルコール(ネオペンチルグリ コール, トリメチロールプロパン, ペンタエリスリ トール、ジペンタエリスリトールなど)、ソルビト ール、ソルビタンがある。また、その誘導体として は、例えば塩化物、金属塩等をあげることができる。 さらに、③一価脂肪酸としては、各種のもの(一 級、二級、三級を含む)があるが、炭素数1~20 のアルキル基、特に炭素数3~18の分岐アルキル 基、とりわけ炭素数4~12の分岐アルキル基を有 するものが、冷媒であるフロンとの溶解性が良い (つまり、高温溶解温度が高い) ため好ましい。具 体的には酢酸;プロピオン酸;酪酸;イソ酪酸;ピ バル酸:n - バレイン酸; iso-バレイン酸;カプ ロン酸; 2 - エチル酪酸; n - カプロン酸; 2 - メ チルカプロン酸;n-ヘプチル酸;n-オクタン酸; 2-エチルヘキサン酸;3,5,5-トリメチルヘ

キサン酸;ノナン酸;tert-ノナン酸;ドデカン酸; tert-ドデカン酸;ラウリン酸等をあげることができる。また、その誘導体としては、エステル、金属 塩、酸塩化物、無水物などがある。

④一価脂肪族アルコールあるいはその誘導体とし ては、各種のものがあるが、炭素数1~20のアル キル基、特に炭素数3~18の分岐アルキル基、と りわけ炭素数4~12の分岐アルキル基を有するも のが、冷媒であるフロンとの溶解性が良い(つまり、 高温溶解温度が高い)ため好ましい。具体的にはメ チルアルコール, エチルアルコール, n-プロピル アルコール, iso-プロピルアルコール, n-ブチ ルアルコール, iso-ブチルアルコール, sec-ブチ ルアルコール, tert-ブチルアルコール, n-アミ ルアルコール, iso-アミルアルコール, tert-ア ミルアルコール, ジエチルカルビノール, n-ヘキ シルアルコール, メチルアミルアルコール, エチル ブチルアルコール、ヘプチルアルコール、メチルア ミルカルビノール,ジメチルペンチルアルコール, n-オクチルアルコール, sec-オクチルアルコー ル, 2-エチルヘキシルアルコール, iso-オクチ ルアルコール, n-ノニルアルコール, ジイソブチ ルカルビノール、n-デシルアルコール、iso-デ シルアルコール等をあげることができる。また、そ の誘導体としては、例えば塩化物、金属塩等をあげ ることができる。

本発明のポリエステル化合物は、所定の動粘度を 有するとともに、上記(Ⅳ)~(Ⅶ)の反応生成物 であることが好ましい。ここで、反応生成物(Ⅳ) は、前述した①、②および③の化合物を反応させて 得られるものである。この反応生成物(Ⅳ)の構造 は、必ずしも明確ではないが、通常は①多価カルボ ン酸の二つのカルボキシル基(その誘導体にあって は、カルボキシル基から誘導される基、以下同じ) それぞれが、②多価アルコールの一つのヒドロキシ ル基(その誘導体にあっては、ヒドロキシル基から 誘導される基、以下同じ)と反応して結合し、更に この②多価アルコールの他の一つのヒドロキシル基 が、③一価脂肪酸のカルボキシル基と反応して結合 したものとなっている。なお、①多価カルボン酸の 残りのカルボキシル基および②多価アルコールの残 りのヒドロキシル基は、そのままカルボキシル基お よびヒドロキシル基として存在しても、また他の官 能基と反応したものとなっていてもよい。

反応生成物(V)は、前述した①,②および④の化合物を反応させて得られるものである。この反応生成物(V)の構造は、必ずしも明確ではないが、通常は②多価アルコールの二つのヒドロキシル基が、それぞれ①多価カルボン酸の一つのカルボキシル基と反応して結合したものとなっていまりのカルボキシル基と反応して結合したものとなってい

る。なお、①多価カルボン酸の残りのカルボキシル基および②多価アルコールの残りのヒドロキシル基は、そのままカルボキシル基およびヒドロキシル基として存在しても、また他の官能基と反応したものとなっていてもよい。

また、本発明の冷凍機油組成物の主成分(即ち潤滑油基油)として、上記(A)成分と(B)成分の混合物を用いることも有効である。この際、(A)成分と(B)成分の混合割合は、特に制限はなく、様々な割合とすることができるが、好ましくは(A)成分/(B)成分=5~95/95~5(重量比)、特に好ましくは10~90/90~10(重量比)である。

なお、本発明の冷凍機油組成物の主成分(即ち潤滑油基油)として、鉱油を用いたり、上記(A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体や上記(B)ポリエステル化合物以外の合成油を用いると、フロン134a等の水素含有フロン冷媒との相溶性が不充分なものとなる。

次に、本発明では、上記(A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体及び/又は上記(B)ポリエステル化合物に、(a)多価アルコール部分脂肪酸エステル及び(b)ホスフェート化合物及び/又はホスファイト化合物を配合することが必要である。

ここで(a) 多価アルコール部分脂肪酸エステルとは、 グリコール, グリセリン, トリメチロールプロパン, ペンタエリスリトール、ソルビタン、ソルビトール等の多価アルコールと炭素数 1 ~ 2 4 の直鎖又は分岐状の飽和又は不飽和の脂肪酸との部分エステルである。好ましくはグリセリン、ソルビタン、ソルビトールと炭素数 8 ~ 2 2 の脂肪酸との部分エステルであり、特にモノ脂肪酸エステルが最適である。

本発明の冷凍機油組成物において、この(a)多価アルコール部分脂肪酸エステルの配合量は、特に制限はなく、状況により適宜選定すればよいが、好ましくは組成物全体に対して 0.1~10重量%、特に好ましくは 0.5~5重量%である。

一方、(b)成分としては、ホスフェート化合物及びホスファイト化合物のいずれか一方あるいは両者を用いる。ここで、ホスフェート化合物は、アルキルホスフェート化合物とアリールホスフェート化合物に大別することができる。このホスフェート化合物の好適なものとしては、一般式

 $(R^{16}O)_{3}P=O \cdot \cdot \cdot (X)$ 

(式中、R16は総炭素数15以上の炭化水素基又は塩素化炭化水素基、特に炭素数8~20のアルキル基(直鎖、分岐、飽和、不飽和)、フェニル基、炭素数1~12のアルキル基置換フェニル基、塩素化フェニル基、塩素化アルキルフェニル基を示し、また各R16は同じでも異なってもよい。)

で表わされる化合物があげられる。具体的には、トリクレジルホスフェート(TCP)、トリフェニル

ホスフェート, トリーイソプロピルフェニルホスフルナスフェート, トリオクチルホスフェート, トリステアリルホスファート, カート, カート, カート, カート, カート, カート, ジクロート, ジクロートなどがよしい。

次に(b)成分として用いるホスファイト化合物は、 様々ものがあり、アルキルホスファイト化合物とア リールホスファイト化合物に大別することができる。 このホスファイト化合物の好適なものとしては、 一般式

 $(R^{17}O)_{3}P \cdot \cdot \cdot (X)$ 

(式中、R<sup>17</sup>は水素又は総炭素数15以上の炭化水素基、特に炭素数8~20のアルキル基(直鎖,分岐,飽和,不飽和),フェニル基,炭素数1~12のアルキル基置換フェニル基を示し、また各R<sup>17</sup>は同じでも異なってもよい。但し、R<sup>17</sup>の2つ以上が水素である場合を除く。)

で表わされる化合物があげられる。 具体的には、トリオクチルホスファイト, トリラウリルホスファイト, トリオレイルホスファイト, トリフェニルホスファイト, トリクレジルホスファイト, トリス (ノニルフェニル) ホス

ファイト, ジフェニルデシルホスファイト, ジオクチルハイドロゲンホスファイト, ジラウリルハイドロゲンホスファイト, ジオレイルハイドロゲンホスファイト, ジ (ノニルフェニル) ハイドロゲンホスファイトなどが挙げられる。

本発明では、上記(b)成分として、ホスフェート化合物とホスファイト化合物のいずれか一方あるいは両方を使用する。この(b)成分の配合量は特に制限はないが、通常は調製すべき組成物全体の 0.1~5 重量%、好ましくは 0.3~3重量%の範囲で適宜選定する。

さらにまた基油として、上記(A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体や(B)ポリエステル化合物とともに、一般に潤滑油基油として用いられる鉱油や合成油を所望に応じて添加することができる。

上記耐荷重添加剤としては、モノスルフィド類、 ポリスルフィド類、スルホキシド類、スルホン類、 チオスルフィネート類、硫化油脂、チオカーボネイ ト類、チオフェン類、チアゾール類、メタンスルホ ン酸エステル類などの有機硫黄化合物系のもの、リ ン酸モノエステル類,リン酸ジエステル類,リン酸 トリエステル類(但し、一般式(N)の構造のもの を除く。)などのリン酸エステル系のもの、亜リン 酸モノエステル類, 亜リン酸ジエステル類, 亜リン 酸トリエステル類などの亜リン酸エステル系(但し、 一般式(X)の構造のものを除く。)のもの、チオ リン酸トリエステル類などのチオリン酸エステル系 のもの、高級脂肪酸、ヒドロキシアリール脂肪酸類、 含カルボン酸多価アルコールエステル類、金属セッ ケンなどの脂肪酸系のもの、多価アルコールエステ ル類,アクリル酸エステル類などの脂肪酸エステル 系のもの、塩素化炭化水素類、塩素化カルボン酸誘 導体などの有機塩素系のもの、フッ素化脂肪族カル ボン酸類、フッ素化エチレン樹脂、フッ素化アルキ ルポリシロキサン類、フッ素化黒鉛などの有機フッ 素系のもの、高級アルコールなどのアルコール系の もの、ナフテン酸塩類(ナフテン酸鉛)、脂肪酸塩 類(脂肪酸鉛), チオリン酸塩類 (ジアルキルジチ オリン酸亜鉛)、チオカルバミン酸塩類、有機モリ ブテン化合物,有機スズ化合物,有機ゲルマニウム 化 合 物 , ホ ウ 酸 エ ス テ ル 類 な ど の 金 属 化 合 物 系 の も

次に、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によって何ら限定される ものではない。

実施例1~18及び比較例1~4

第1表に示すように各種のポリオキシアルキレングリコール誘導体に、各種の添加剤を配合したものを試料油として、下記の試験方法で、アルミニウム材と鋼材間の耐摩耗性、安定性及び高温臨界溶解温度を測定した。結果を第1表に示す。

### (1) 耐摩耗性

ファレックス耐摩耗試験で、プロックをアルミニ

ウム(A 4 0 3 2)、ピンを鋼(S U J - 2)として評価した。フロン 1 3 4 a の吹込み量を 1 0 ℓ / 時間、荷重を 5 0 0 ポンド、時間を 1 時間として摩耗量を測定した。

#### (2)安定性

シールドチューブ試験により評価を行った。

試料油と冷媒(フロン134a)との2:1混合物を鉄、銅、アルミニウムの触媒とともにガラス管に封入し、175℃において720時間加熱した後、油と触媒の外観を観察し、スラッジの有無を調べた。(3)高温臨界溶解温度

内容積約10㎡のガラス製耐圧容器に、試料油と冷媒(フロン134a)を1:9の比率(重量)で 封入し、均一に溶解した状態から徐々に温度を上昇させて行き、試料油と冷媒が分離し始める温度を測 定し、高温臨界溶解温度とした。

第 1 志

		組	及		
No.	十分を必要していない。サライン・サール	(a) 成	<b>ξ</b>	(q)	成分
	47.77.77.77.77.47.77.44.44.47.77.77.77.7	種類	配合量(wt%)	種類	配合量(Wt%)
実施例 1	ボリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ソルピタンモノオレエート	1	TCP*7	
実施例 2	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ソルビタンモノオレエート	81	TCP*7	
実施例 3	ボリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル・1	ソルビタンモノオレエート	വ	TCP*7	
実施例 4	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ソルビタンモノオレエート	1 0	TCP*7	<b></b>
実施例 5	ボリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	グリセリンモノオレエート	1.5	TCP*7	
実施例 6	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	がりもりソモノオレエート	တ	TCP*7	
実施例 7	おりオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*2	ソルビタンモノオレエート	_	TCP*1	
実施例 8	おりオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*2	グリセリンモノオレエート		TCP*	
実施例 9	ポリオキシブロビレングリコールモノメチルエーテル*3	ソルビタンモノオレエート	_	TCP*7	-
実施例10	ボリオキシブロビレングリコールモノメチルエーデル*3	グリセリンモノオレエート	: 	TCP*7	
実施例11	ポリオキシブロビレングリコール・4	ソルビタンモノオレエート		TCP*T	—
実施例12	ポリオキシブロビレングリコール*4	グリセリンモノオレエート	<b>-</b>	TCP*7	-
実施例13	ポリオキシブロビレングリコール の グリセリン 誘導体トリメチルエーテル*5	ソルビタンモノオレエート	<b>⊷</b> ' '	TCP*1	-
実施例14	ボリオキシブロビレングリコールモノブチルエーテル* 6	ソルビタンモノオレエート	-	TCP*7	1

第 1 表(統計)

		統	成		
No.	コントキシフルキシングロットの子を 14 7千	(a) 成	<b>次</b>	(Q)	政分
	ゆりAモンノルモレンフリュール的(学)44	種類	配合量 (wt%)	種類	配合量 (wt%)
実施例15	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ソルピタンモノオレエート	2	TOP*	1
実施例16	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ソルビタンモノオレエート	-	DOHP**	<del></del> 1
実施例17	PO・EO(9:1)共重合体のクリコー コールシメチルエーテル*¹º	ソルピタンモ/オレエート		TCP*1	-
実施例18	PO・EO(8:2)共重合体のクリコー コールシメチルエーテル*¹¹	ソルビタンモノオレエート		TCP*1	
比較例 1	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ソルビタンモノオレエート	വ	ı	1
比較例 2	まりオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	l	I	TCP*7	
比較例 3	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	ジオクチルアジベート	1 0	TCP*7	-
比較例 4	ポリオキシブロビレングリコールジメチルエーテル*1	塩素化バフィン	1.5	_	

第 1 表(続き)

			性	<b>育邑</b>	
No.	耐摩耗性		安 定	性	高温臨界溶解
	(mg)	外観	触 媒	スラッジの有無	温度 (℃)
実施例 1	1. 0	良好	良好	無	60以上
実施例 2	0. 6	良好	良好	無	60以上
実施例 3	0. 2	良好	良好	無	60以上
実施例 4	0. 2	良好	良好	無	60以上
実施例 5	2 0	良好	良好	無	60以上
実施例 6	8	良好	良好	無	60以上
実施例 7	1. 5	良好	良好	無	6 0以上
実施例 8	2 3	良好	良好	無	6 0以上
実施例 9	2. 0	良好	良好	無	60以上
実施例10	3. 1	良好	良好	無	60以上
実施例11	2. 5	良好	良好	無	60以上
実施例12	2. 9	良好	良好	無	60以上
実施例13	1. 8	良好	良好	無	60以上
実施例14	2. 1	良好	良好	無	5 6

		,		<b>育</b> 包	
No.	耐摩耗性		安定	性	高温臨界溶解
	(mg)	外観	触 媒	スラッジの有無	温度 (℃)
実施例 1 5	0. 5	良好	良好	無	60以上
実施例16	0. 4	良好	良好	無	60以上
実施例17	0. 6	良好	良好	無	60以上
実施例18	0. 6	良好	良好	無	60以上
比較例 1	1 1 6	良好	良好	無	60以上
比較例 2	6 5	良好	良好	無	60以上
比較例 3	6 1	良好	良好	無	60以上
比較例 4	2 7	褐色	変色(腐食)	有	60以上

第 1 表(続き)

- \*1 平均分子量 1270, \*2 平均分子量 640, \*3 平均分子量 1030,
- \*4 平均分子量 1100, \*5 平均分子量 1200, \*6 平均分子量 1100,
- \*7 トリクレシルホスフェート, \*8 トリオクチルホスフェート ,
- \*9 ジオクチルハイドロゲンホスファイト,
- \*10 POはプロピレンオキサイドを示し、PEはエチレンオキサイドを示す。このもの の平均分子量は1300である。
- \*11 POはプロピレンオキサイドを示し、PEはエチレンオキサイドを示す。このもの の平均分子量は1300である。

実施例19~33及び比較例5~8

第2表に示すように各種のポリエステル化合物に、 各種の添加剤を配合したものを試料油として、下記 の試験方法で、アルミニウム材と鋼材間の耐摩耗性, 安定性及び高温臨界溶解温度を測定した。結果を第 2表に示す。

## (1) 耐摩耗性

ファレックス耐摩耗試験で、ブロックをアルミニウム(A 4 0 3 2)、ピンを鋼(S U J − 2)として評価した。フロン1 3 4 a の吹込み量を1 0 ℓ / 時間、荷重を 4 0 0 ポンド、時間を 1 時間,回転数を 1 2 0 0 rpm,油温 8 0 ℃として摩耗量を測定した。

# (2)安定性

シールドチューブ試験により評価を行った。

試料油と冷媒(フロン134a)との2:1混合物を鉄、銅、アルミニウムの触媒とともにガラス管に封入し、175℃において720時間加熱した後、油と触媒の外観を観察し、スラッジの有無を調べた。

## (3)高温臨界溶解温度

内容積約10㎡のガラス製耐圧容器に、試料油と冷媒(フロン134a)を1:9の比率(重量)で 封入し、均一に溶解した状態から徐々に温度を上昇させて行き、試料油と冷媒が分離し始める温度を測 定し、高温臨界溶解温度とした。

## (4)飽和水分量

試料油と水を、各々20加混合攪拌し、静置後油 層を分離して、その油層の水分量を測定した。

第2表

	-	粗	斑						性能		
1	11 11 11 11	(a) 成	*	(P) F	成分	耐摩耗性		ŧĸ	知	高温路界	飽和水分量
	キッナイナンに自物	種類	配合量	種類	配合量	(Sm)	外観	触媒	スラッジ有無	溶解温度	(wt%)
			(wt%)		(wt%)					(2)	
実施例19	エステル化合物 I*1	ソルピタンモノオレエート	1	TCP	1	0 6	良好	良好	兼	干河06	. 0. 2
実施例20	エステル化合物 I*!	ソルピタンモノオレエート	. 23	TCP	-	8 2	良好	良好	兼	<b>干加06</b>	0. 2
実施例21	エステル化合物 I *1	ソルピタンモノオレエート	വ	TCP	H	0.5	良好	良好	<b>#</b> .	<b>王宮06</b>	0. 2
実施例22	エステル化合物 I*1	ソルビタンモノオレエート	1 0	TCP	<b>.</b>	0. 2	良奸	良好	#	<b>王</b> 河06	0. 2
実施例23	エステル化合物 I*1	グリセリンモノオレエート	1.5	TCP	, <b>-</b> 1	7.3	良好	良好	#	<b>三宮 6</b>	0. 2
実施例24	実施例24 エステル化合物 I *1	グリセリンモノオレエート	က	TCP	-	2 2	良奸	良好	#	<b>三四06</b>	0. 2
実施例25	エステル化合物Ⅱ*2	ソルピタンモノオレエート	က	TCP	****	4 3	良好	良好	#	<b>干</b> 烟06	0. 2
実施例26	エステル化合物Ⅱ*2	グリセリンモノオレエート	က	ŢCP	H	: : :	良奸	良好	#	<b>干沼06</b>	0, 2
実施例27	実施例27 エステル化合物皿*3	ソルピタンモノオレエート	က	TCP	H	4 1	良好	良好	棋	<b>王</b> 706	0. 2
実施例28	エステル化合物皿*3	グリセリンモノオレエート	က	TCP	-	4 9	良好	良好	#	30以上	0. 2
実施例29	エステル化合物Ⅳ**	ソルビタンモ/オレエート	က	TCP	<del>, -</del>	3 0	良好	良好	#.	<b>王</b> 河06	0. 2
実施例30	エステル化合物Ⅳ*4	グリセリンモノオレエート	တ	TCP		3 8	良好	良好	Ħ	90以上	0. 2

第2款(統約)

		和 成		-					無		
	よっトレーンクを	(a) 成	4	(b) 成	太分	耐摩耗性		安 定	和	高温臨界	飽和水分量
	グロログンナイシー	種類	配合量	種類	配合量	(Sur)	外観	鱼媒	スラッシ有無	溶解温度	(wt%)
			(wt%)		(wt%)					(2)	
実施例31	ポリオキップロピレングリコールジナチルエーテル*6と エステル化合物皿*8の1:1混合物	ソルピタンモノオレエート	2	TCP	1	0. 2	良奸	良奸	#	<b>王</b> 宮 6	1. 0
実施例32	実施例32 エステル化合物Ⅱ*2	ソルビタンモノオレエート	വ	TOP	-	0.2	良好	良好	兼	17706	0. 2
実施例33	エステル化合物 I・i	ソルピタンモノオレエート	2	DOHP	<b></b> 4	0.2	良好	良好	#	90以上	0. 2
<b>元較</b> 倒 5	エステル化合物 I*1	ソルピタンモノオレエート	ည	ŀ	ŀ	焼付	良好	良好	良好	90以上	0. 2
比較例6	エステル化合物 I*1	l	ı	TCP	-	190	良好	良好	良奸	90以上	0. 2
比較例7	エステル化合物 I*!	ジオクチルアジペート	1 0	TCP	-	焼付	良好	良好	良好	<b>干河06</b>	0, 2
比較例8	エステル化合物 I*1	塩素化/57イン	1.0	l	I	2 0	褐色	数	柜	90以上	0. 2

エステル化合物 I : ネオペンチルグリコール, アジピン酸及び2 - メチルカプロン酸のポリエステル 動粘度 90.5cSt(40°C),流動点-50°C以下 **-**-\*

エステル化合物II:ジペンタエリスリトールとisoーバレイン酸のヘキサエステル 2 \*

エステル化合物皿:トリメチロールプロパントリノナネート (チイルイキー社製, レオレーフ LT-2700) က \*

エステル化合物IV:ポリー1,2ープロピレングリコール,アジピン酸及びメチルアルコールのポリエステル **∀** 

動粘度 33.2 cSt(40°C), 流動点—50°C以下

動粘度 20.3 cSt(40°C), 流動点一50°C以下

動粘度 70.5cSt(40°C),流動点-45°C

\*5 ポリオキシプロピレングリコールジメチルエーテルの平均分子量は1270

# 産業上の利用可能性

本発明の冷凍機油組成物は、フロン134a等の 水素含有フロン冷媒雰囲気下で、安定性、該冷媒と の相溶性および潤滑性能に優れるとともに、特にア ルミニウム材と鋼材間の耐摩耗性向上に極めて有効 に作用する。更に水分の吸湿性も小さいという利点 がある。したがって、本発明の冷凍機油組成物は、 圧縮型冷凍機をはじめ、水素含有フロン冷媒を用い る各種の冷凍機の潤滑油として利用される。特に、 フロン 1 3 4 a 等の水素含有フロン化合物(水素含 有弗化アルカン)(具体的には、上記フロン134 a 以外に、1, 1, 2, 2-テトラフルオロエタン (フロン-134);1,1-ジクロロ-2,2, 2 - トリフルオロエタン(フロン-123); 1 -クロロー1, 1ージフルオロエタン(フロンー 1 4 2 b); 1, 1 - ジフルオロエタン (フロンー 152a);クロロジフルオロメタン (フロンー 22) あるいはトリフルオロメタン(フロンー23) など)との相溶性が良好である。

したがって、本発明の冷凍機油組成物は、各種の水素含有フロン化合物を冷媒として用いる冷凍機、電気冷蔵庫、クーラー(特にカーエアコン), ヒートポンプ等の潤滑油として有効な利用が期待される。

#### 請求の範囲

1. (A)ポリオキシアルキレングリコール誘導体及び(B) 40℃における動粘度が5~1000cStでありかつエステル結合を二個以上有するポリエステル化合物から選ばれた少なくとも1種の化合物に、(a)多価アルコール部分脂肪酸エステル及び(b)ホスフェート化合物及びホスファイト化合物から選ばれた少なくとも1種の化合物を配合したことを特徴とする水素含有弗化炭化水素冷媒用冷凍機油組成物。

2. (A) ポリオキシアルキレングリコール誘導体が、 一般式

 $R^{1} - O - (R^{2}O)_{m} - R^{3} \cdot \cdot \cdot (I)$ 

及び/又は 一般式

C H<sub>2</sub>-O-(R <sup>4</sup>O)<sub>n</sub>-R <sup>5</sup> C H-O-(R <sup>6</sup>O)<sub>p</sub>-R <sup>7</sup> · · · (II) C H<sub>2</sub>-O-(R <sup>8</sup>O)<sub>r</sub>-R <sup>8</sup>

(式中、 $R^1$ ,  $R^3$ ,  $R^5$ ,  $R^7$ 及び $R^8$ は、それぞれ 水素,炭素数  $1 \sim 20$ のアルキル基,炭素数  $2 \sim 20$  のアルケニル基,炭素数  $2 \sim 20$  のアルケニル基,炭素数  $1 \sim 20$  のアシル基,炭素数  $6 \sim 20$  のアリール基,炭素数  $1 \sim 20$  のアシル基ル基を示し、 $1 \sim 20$  のシクロアルキル基を示し、 $1 \sim 20$  のシクロアルキル基を示し、 $1 \sim 20$  のシクロアルキル基を示し、 $1 \sim 20$  の  $1 \sim 20$  の 1

ある。)

で表わされるものである請求項1記載の冷凍機油組成物。

- 3. (B) ポリエステル化合物が、①多価カルボン酸あるいはその誘導体、②多価アルコールあるいはその誘導体および③一価脂肪酸あるいはその誘導体の反応生成物である請求項1記載の冷凍機油組成物。
- 4. (B) ポリエステル化合物が、①多価カルボン酸あるいはその誘導体、②多価アルコールあるいはその誘導体および④一価脂肪族アルコールあるいはその誘導体の反応生成物である請求項1記載の冷凍機油組成物。
- 5. (B)ポリエステル化合物が、②多価アルコールあるいはその誘導体および③一価脂肪酸あるいはその誘導体の反応生成物である請求項1記載の冷凍機油組成物。
- 6. (B) ポリエステル化合物が、④一価脂肪族アルコールあるいはその誘導体および①多価カルボン酸あるいはその誘導体の反応生成物である請求項1記載の冷凍機油組成物。
- 7. (a) 多価アルコール部分脂肪酸エステル 0.1~

- 10重量%及び(b)ホスフェート化合物及びホスファイト化合物から選ばれた少なくとも1種の化合物 0.1~5重量%の割合で含有する請求項1記載の 冷凍機油組成物。
- 8. ③一価脂肪酸あるいはその誘導体が、炭素数 3 ~1 8 の分岐アルキル基を有するものを含むもので ある請求項 3 または 5 記載の冷凍機油組成物。
- 9. ④一価脂肪族アルコールあるいはその誘導体が、 炭素数 3 ~ 1 8 の分岐アルキル基を有するものを含むものである請求項 4 または 6 記載の冷凍機油組成物。
- 10. 請求項1記載の冷凍機油組成物からなる潤滑油を用いて、冷媒として水素含有弗化炭化水素を使用する圧縮型冷凍機の潤滑を行うことを特徴とする潤滑方法。
- 11. コンプレッサー、冷媒としての水素含有弗化炭化水素及び潤滑油としての請求項1記載の冷凍機油組成物からなる圧縮型冷凍システム。

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP90/01469

	·	International Application No PCT	/3290/01409
I. CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER (if several classific	ation symbols apply, indicate all) 6	
	to International Patent Classification (IPC) or to both Nation  C1	/04, C10M107:34, C	10M129:76,
II FIFT DS	SEARCHED		
	Minimum Documenta	ation Searched 7	
Classificatio	n System   Cl	assification Symbols	
IPO	C10M129/76, C10M137/C C10M105/18, C10M40:30		
	Documentation Searched other that to the Extent that such Documents a	an Minimum Documentation	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9		Polovent to Claim No. 13
Category • \	Citation of Document, 11 with indication, where appro		Relevant to Claim No. 13
Y	EP, A, 336,171 (Nippon Oil October 11, 1989 (11. 10. Claims & JP, A, 2-43290 &	89),	1-11
Y	JP, A, 1-271491 (Nippon October 30, 1989 (30. 10. Claim (Family: none)		1-11
A	EP, A, 17,072 (DOW CHEMIC October 15, 1980 (15. 10. & US, A, 4,302,343 & JP,	1-11	
A	JP, A, 56-26997 (Showa Al March 16, 1981 (16. 03. 8 (Family: none)	1-11	
A	JP, A, 61-60791 (Hitachi, March 28, 1986 (28. 03. 8 (Family: none)	1-11	
"A" doc con "E" earl filin "L" doc while cita "O" doc othe "P" doc late	categories of cited documents: 10 ument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance ig date ument which may throw doubts on priority claim(s) or ch is cited to establish the publication date of another tion or other special reason (as specified) ument referring to an oral disclosure, use, exhibition or er means ument published prior to the international filing date but or than the priority date claimed  TIFICATION  LACY 28, 1991 (28, 01, 91)	"T" later document published after priority date and not in conflict understand the principle or the document of particular relevance be considered novel or cannot inventive step  "Y" document of particular relevance be considered to involve an inveit is combined with one or more combination being obvious to a "&" document member of the same  Date of Mailing of this International February 12, 199	with the application but cited to rry underlying the invention the claimed invention canno be considered to involve as the claimed invention canno intive step when the documen other such documents, such person skilled in the art patent family
Internatio	nai Searching Authority Danese Patent Office	Signature of Authorized Officer	

T 74 RF	308+1A	駅の公園	<u> </u>													
	Bの属する分 分類 (IPC)											<del></del>				
四条书可?	)) <b>3</b> 44 (11 O)	Int C10	Cl' M1 ( N4 (	7:	34,	M16 C1	9 / ( 0 M :	0 4 <i>//</i> 1 2 9	/ ( ( ) : 7	31 ( 76,	0 M 1 C 1	69 0M	/0 1 3	4. 7:	0 4	١.
Ⅱ. 国際	調査を行っ	た分野	押 本	· ·	=			小	KEI.	ZS.	tsi.					
→ A 類	体系		調査	~	. 行	った 数			130		17					
	<del>М</del> 75					<i>71</i> ×	H 06									
I P	o		M12								-10	) <b>, C</b> 1	LON	<b>(1</b> )	7/	3 4,
			最小	限資料	科以外	の資料	で調	査を行	すった	: 6 a	<u> </u>					
m es:	生する技術に	個子スプ	<del>/ ≛}</del>									**			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
							<u> </u>			7 800	T.O.#		1 24		******************	<b>≠</b> ₽
引用文献の カテゴリー ※	引用文	一一	マン一部	の箇所	ア・安理	すると	₹ <b>π.</b>	その食	建了	<b>る固</b> /	<b>ガロ</b> 数		- P	 	範囲の	金亏
Y	EP, A	. 33	617	1 (	日本	万油	法式	会計	١.					1 -	<b>– 1</b> :	1
_	11. 1				-					air	n 8					
	&JP,	A, 2	2-43	3 2 9	0 &	JP,	A.	2 —	8 4	4 9	1					
Y	JP, A, 1-271491(日本石油株式会社), 1-11									i						
	30, 10月, 1989(30, 10, 89), 特許請求の範囲   (ファミリーなし)															
	( ) 4	. 9 —	たし	,							٠		1			
A	BP, A	. 17	.072	<b>(D</b> )	ow	СН	EM I	CA	L	C a	. )	,		1 -	-1	1
	15.1	0月.	198	0 (	15.	10.	. 8 (	)								
	& U 8.	A, 4	, 302	2,3 4	3 &	J P.	Α,	5 5	<b>— 1</b>	3 3	48	9				
	T TO A	= e			7 ( 5	II den 😙			, <del>1</del> 4	. ::: <b>-</b>	747 .			1	- 1	1
A	JP, A													1	— <u>,</u>	1
	10. 3	л. 1	301	( 1	υ. ι	, J.	01/	, ( .	,,	` "	/_	<i>\(\begin{array}{c}\)</i>				
<b>A</b>	JP, A	, 61	-60	7 9	1 (	株式会	<b>全社</b>	日:	立製	作月	F).	<del>,</del>		1	<b>-1</b>	1
	て献のカテゴ	-		ia. kt 2 :											はであっ	
	⊂関連のある文 テ文献ではある							験と矛 のため				く、発	男の原	埋火	は理論の	り埋葬
「L」優勢	<b>七椒主張に疑</b> 慮	を提起す	る文献又	ては他の	文献の	発行日	ΓxJ	特に関	連のさ	る文i	はであ	-	-		みで発り	月の新
	ノくは他の特別 望由を付す)	りな理由を	と確立する	<b>うために</b>	-51用す	る文献				_		考えら: って、			他の1月	以上の
「〇」口頭	肌よる関示、							文献と	の、	業者	にとっ	て自明			せによっ	
1	R出願日前で、 D後に公表され		を権の主張	長の基礎	をとなる	出願の	[&]	歩性が 同一パ				-				
IV. 認	はつ はっこう こうしゅう	<u> </u>						Haran A	±~~	<u>**</u>						
四院網生	と完了した日 <b>28</b>	. 01	9 0	i			国際	間査報台	ョの発	运出	1 ^		^ ~	م		
		. • •									12	0:	<u> 2.9</u>	11		
国際調査機			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					のある					4	H	8 2	1 7
	本国特	开厅(	15A/J	۲)			特部	f 庁箸	全	<b>=</b>	異	野	¥	3	英	<b>®</b> 3

第2~	ページから続く情報
-	( 正欄の続き )
	28. 3月. 1986(28. 03. 86),(ファミリーなし)
	· ·
V. 🗌	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見
次の記	青求の範囲については特許協力条約に基づく国際出顧等に関する法律第8条第3項の規定によりこの国
際調査幸	&告を作成しない。その理由は、次のとおりで <b>ある。</b>
1.□	請求の範囲 は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするものである。
٠. ت	
2 🗆	請求の範囲 は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要件を満たしてい
ئا ٠٠	
	ない国際出願の部分に係るものである。
. $\Box$	請求の範囲 は、従属請求の範囲でありかつPCT規則6.4(a)第2文の規定に従って起草さ
3	
	れていない。
٧١. 🔲	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見
次に対	<b>並べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。</b>
	•
1.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願の
2 🗆	すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報
٠. 🗀	告は、手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	請求の範囲
3. 🗌	<b>追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査報告は、請求</b>
	の範囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。
4 🗀	請求の範囲 追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査す
-· L	ることができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。
追加=	手数料異議の申立てに関する注意
	追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。
	追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかった。